

(11)Publication number:

62-027041

(43) Date of publication of application: 05.02.1987

(51)Int.Cl.

B01J 23/10 B01D 53/36 B01J 23/54 B01J 35/10

(21)Application number: 60-165109

(22)Date of filing:

26.07.1985

(71)Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(72)Inventor:

ITO KUNIO

**MATSUMOTO ISAO SUZAKI HIDENORI** HASHIMOTO AKIRA **SENOO KIKUO** 

TAKEUCHI YASUHIRO

# (54) PRODUCTION OF CATALYTIC BODY FOR CLEANING UP OF WASTE GAS

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To simultaneously clean up CO and NO2 in a waste gas at 300W900° C by melting and uniting a catalyst component down to 100mm depth from the surface of a carrier contg. a lanthanide oxide thereby depositing said component on the carrier. CONSTITUTION: The catalyst mixture composed of platinum or palladium and lanthanide oxide is deposited on the carrier such as honeycomb type porous ceramic carrier molded of calcium aluminate, silicon dioxide, titanium dioxide, etc. down to about 100mm depth from the surface thereof. The carrier is then subjected to a heat treatment in a 300W1,100° C temp. range by which the catalyst melted and united with the carrier and deposited catalyst for cleaning up of the waste gas is produced. The harmful materials in the waste gas are efficiently cleaned up by installing such catalyst into the waste gas flow passage of a combustion apparatus.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# IB 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# 四公開特許公報(A) 昭62-27041

@int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号	◎公開	昭和62年(1987)	2月5日
B 01 J 23/10 B 01 D 53/36 B 01 J 23/54 35/10	104	7059-4G A-8516-4D 7059-4G 7158-4G	審査請求 未請求	発明の数 1	(全 5頁)

**99発明の名称** 排ガス浄化用触媒体の製造法

**到特** 題 昭60-165109

❷出 願 昭60(1985)7月26日

⑫発 ⑫発	明明明	者者者	伊藤松本洲崎	邦秀	功矩		松下電器
⑫発	明	者	橋 本	•	彰	門其巾大子门具1000番地	松下電器產業株式会社内
⑫発	明	者	. 妹 尾	菊	雄。		松下電器產業株式会社內
' ⑫発	明	者	竹内	康	弘	門真市大字門真1006番地	松下電器產業株式会社内
创出	顖	人	松下電器産	<b>柴株式</b>	会社	門真市大字門真1006番地	
分份	理	人	弁理士 中	尾鱼	女男	外1名	

明 超 智

## 1、発明の名称

排ガス浄化用触媒体の製造法

### 2、特許請求の範囲

- (1) 石油,ガス,固形燃料等を燃料とする燃焼機器からの排ガスを浄化する触媒と多孔質担体とから成る触媒体の製造法であって、触媒は少なくともランタニド系酸化物を有し、担体と溶験一体化されているとともに担体表面から100 μm の深さまでに担持されているととを特徴とする排ガス浄化用触媒体の製造法。
- (2) 担体はアルミン酸石灰,二酸化ケイ素,二酸化チタンから成るハニカム型セラミック多孔体であり、触媒は白金またはパラジウムと、セリウム酸化物との混合触媒であることを特徴とする特許請求の範囲第1項配數の排ガス浄化用触媒体の製造法。
- (3) 触媒体は、触媒と多孔質担体を溶融一体化するために、300~1100℃の温度範囲で熱処理されたことを特徴とする特許請求の範囲第1項配

**獣の排ガス浄化用触媒体の製造法。** 

#### 3、発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は石油、ガス、固形燃料等を燃料とする 燃焼根器からの排ガス流路に設置され、排ガス中 に含まれている一酸化炭素、炭化水素をよび二酸 化窒素等を、無害な物質に浄化する触媒体の製造 法に関し、製造が容易で、より浄化効率のすぐれ た触媒体を提供するものである。

### 従来の技術

石油,ガス,固形燃料等を燃料とした燃料便器からの排ガス中には、炭化水素のような臭いの元となる物質や、一酸化炭素、二酸化窒素のような人体に有害な物質が含まれてかり、住宅環境や大気汚染防止の意味から、これらの有害物質の発生の少ない燃焼機器が強く要望されている。そのつつの手段として燃焼排ガス流路に、二酸化マンガンを担持した触媒体を設置し、排ガス中の一酸化炭素や炭化水素を酸化する方法が実公昭64-43831号公報等で提案されている。しかしたれ

らの使用方法では二酸化窒素については**官及され** ていない。

また自動車排ガス中の一酸化炭素、炭化水素、二酸化窒素等の窒素酸化物を同時に浄化するものとして、三元触媒なるものが使用されている。しかし特公昭59-1366号公報等にみられるように、これらの触媒体は1200で以上の温度で焼結させたコージェライト質基体の表面に、白金やロジウム等を担持させたアルミヤシリカの微粉末から成な特に通常では、通常である。さらに、これらの三元触媒は、通常で表過度を19以下にする必要があり、燃焼状態を厳しくコントロールしなければならない。

#### 発明が解決しようとする問題点

このように石油、ガス、固形燃料等を燃料とした燃焼機器におけるように、 5 ~ 1 5 多と比較的酸素濃度の高い排ガス中に含まれている一酸化炭素、炭化水素、二酸化窒素等の人体に有害な物質を、従来技術では、安価な製造法に基づく触媒体を用いて、河時にしかも高効率で浄化することは

$$CO + 1/2 O_2 \rightarrow CO_2 \cdots (1)$$

一方燃焼排ガス中の窒素酸化物は一酸化窒素 (NO)、二酸化窒素 (NO<sub>2</sub>)を主体として、一部 N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 、N<sub>2</sub>O 等が含まれる。この中で人体に最も有害なものは NO<sub>2</sub> であり、その低減化が大気 汚染防止の最大の問題点となっている。発明者らはこの NO。NO<sub>2</sub> に的を絞り、種々の触媒組成による窒素酸化物の静化特性を検討した。この検討に当り窒素酸化物の酸化、還元特性として次式のような平衡反応を考えた。

$$NO + 1/2 O_2 = \frac{0}{2} NO_2 = \cdots (3)$$

一般に石油燃焼機器からの排出ガス中のNOと $NO_2$  との割合は $10/1\sim7/1$ 程度であり、 $O_2$  機度は10 が が で ある。 今、燃焼器からの排出ガス  $(NO/NO_2=7/1,O_2$  護度 10 が ) について $NO-NO_2-O_2$  系の平衡関係を考えると、第6図に示す平衡曲線が得られる。

困難であった。

本発明はとのような従来の問題点を解決するととを目的としたものである。

#### 問題点を解決するための手段

すなわち、本発明は担体、例えばアルミン酸石 灰、二酸化ケイ素、二酸化チタンから成るハニカ ム型多孔質セラミック担体の、表面からわ100 ム型の深さまで、白金またはパラジウムと、300 タンド系酸化物の混合触媒を担持させ、300 1100 での温度範囲で熱処理を施すことには体の 製造機器の排がス焼路に設置することによって 数数機器の排がス焼路に設置することによる。 排がス中の有害物質を効率よく浄化することがで きる。

#### 作用

白金、パラジウム等の白金属金属は、300℃ 以上の条件で一酸化炭素(CO)、炭化水素(HC) を酸化剤化するととは広く知られている。その反応は次式 のようになる。

$$NO_2$$
 変化率 =  $\frac{NO_2 \pm d - NO_2 平衡量}{NO_2 \pm d }$  (%)

すをわち温度約550℃以上では(3)式の反応が ②の方向に進み、その温度以下では①の方向に進 行する。そこで低温で出来るだけ①の方向の進行 速度が小さく、高温で②の方向の進行速度の大き い触媒組成の探索を行なった結果、本発明を見出 したものである。

## 実 施 例

以下、本発明の詳細を実施例で説明する。

触媒体Aーアルミン酸石灰40重量部、二酸化ケイ素40重量部、二酸化チタン20重量部に、水を粉体に対し20 重量多添加してハニカム状に成形した担体を、白金塩水溶液に10秒間浸漬することにより白金を0.1 9/ℓ(担体の見かけ体験当たりの白金量)担持させ、1000℃で熱処理を施したもの。

触媒体 B 一触媒体 A と同じ担体をパラジウム塩 水溶液に 1 〇秒間浸漬するととにより、パラジウムを O.1 8/8 担持させ、1000℃で熱処理を施

# 特開昭62-27041(3)

したもの。

触媒体C一触媒体Aと同じ担体を白金塩とセリウム塩との混合水溶液に1 ○砂間浸漉することにより、白金とセリウム酸化物をそれぞれの18/8,1.0 8/8 担持させ、1000℃ で熱処理を施したもの。

触媒体 D 一触媒体 A と同じ担体をパラジウム塩とセリウム塩との混合水溶液 1 O 秒間浸漬するととにより、パラジウムとセリウム酸化物をそれぞれ O.1 9/ℓ、1.0 9/ℓ 担持させ、1000℃ で熱処理を施したもの。

上記 5 種の触媒体を調製し、第3 図に示したシミュレーション装置で一酸化炭素(CO)、及び二酸化窒素(NO<sub>2</sub>)の浄化効果を測定した。すなわ

るセリウム酸化物が、低温時に前式日の②の方向の反応を促進する働きがあるためと考えられる。 またランタン酸化物も同様な働きがあるものと考えられる。以下の説明では主にセリウム酸化物を含む触媒体を取り上げる。

ちガス入口部 1 からNO<sub>2</sub> ,NO , O<sub>2</sub> , N<sub>2</sub> あるいは CO ,O<sub>2</sub> ,N<sub>2</sub> の混合ガスを流し、電気炉 2 の石英管 3 内に置いた触媒体 8 を通過させ、出口部 4 に設置した NO 計あるいは CO 計らにより、出口から出るガス中の NO あるいは CO 濃度を削定する。 CO 浄化率は SV 80000 H<sup>-1</sup> 、入口 CO 健度 6 O ppm 、入口 O<sub>2</sub> 健度 1 O 多の条件下で行たった。その結果を第 4 図に示す。又 NO<sub>2</sub> 浄化率 剛定は SV 80000 H<sup>-1</sup> 、入口 NO 農度 7 O ppm 、入口 NO<sub>2</sub> 強度 1 O 多の条件下で行たった。その結果を第 2 図に示す。

第4図,第2図から明らかなように、CO については300 で以上で全融媒体が90 ま以上の浄化率を示した。又NO2 については約550 で以上の温度では、いずれの触媒体もNO2 浄化に対して極めて大きた効果を有する。一方550 で以下では、触媒体A, BはむしろNO2 を増大させる傾向があるのに対し、触媒体C,D 及びEは浄化効果を有する。触媒体C,D 及びEが低温でNO2 浄化作用を有するのは、同時に担持してい

NO2 浄化率を縦軸にブロットしたのが第1図である。すなわち担体表面から100 μm 以内に触媒が存在すると、高いNO2 浄化率を示す。上記に示した実施例における5種の触媒体は、いずれも担体表面から100 μm 以内に触媒が担持されるように作製したものである。

また上記浄化作用を長期にわたり行わせるためには、触媒が担体から説落せずに、両者が強固に溶験一体化されていることが必要である。このととは担体に触媒液を含浸させたのち、300℃は体中に含まれている水分、成形時の添加物等を除去することによって達成される。300℃以下の熱処理のみでは、成形時の添加物を完全に除去するとのみでは、成形時の添加物を完全に除去するとが困難である。また1100℃を越える温度で熱処理した場合には、担体と触媒との溶融が激しく、良好な浄化特性が得にくい。

発明の効果

以上のように多孔質担体の表面から約100 μm の深さに白金またはパラジウムと、ランタニド系

# 特開昭62-27041(4)

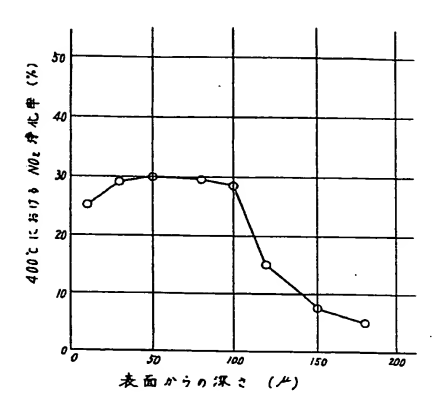
酸化物から成る混合触媒が担持されている触媒体は、製造が容易であり、かつ排ガス剤化に用いた時300~900℃の全温度領域においてCOとNO2 を同時に剤化するととができる。

### 4、図面の簡単な説明

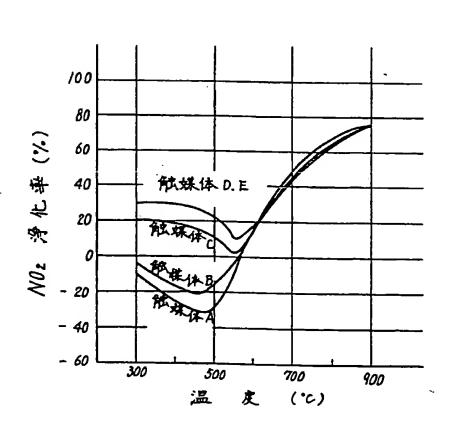
第1図は深さ方向の触媒分布を変えた試料のNO<sub>2</sub> 静化率を示すグラフ、第2図は各触媒体のNO<sub>2</sub> 静化率を示すグラフ、第3図は排ガスの静化効果を測定するシミュレーション装置の概略図、第4図はCO 静化率を示すグラフ、第5図はNO-NO<sub>2</sub> 一〇<sub>2</sub> 系の平衡関係から得られるNO<sub>2</sub> 変化 串曲線を示すグラフである。

代理人の氏名 弁理士 中 尾 敏 男 ほか1名

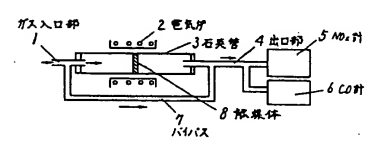
第 1 図



第 2 図



# 3 E



**益 4 1**27

